PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁵: A61K 31/785, 31/74, 9/16
A61K 9/20 // (A61K 31/785
A61K 31/215, 31/19)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/03249

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

21. März 1991 (21.03.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/01514

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. September 1990 (07.09.90)

(30) Prioritätsdaten:

9. September 1989 (09.09.89) DE

P 39 30 168.0 P 39 30 206.7

9. September 1989 (09.09.89) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KNOLL AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Knollstrasse, D-6700 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MOEST, Thomas [DE/DE]; An der Duene 9, D-2082 Moorrege (DE). SPIE-GEL, Erwin [DE/DE]; Heinestrasse 3 a, D-6945 Hirschberg (DE).
- (74) Anwalt: KARAU, Wolfgang; BASF Aktiengesellschaft, Carl-Bosch-Strasse 38, D-6700 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent)*, DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: PREPARATIONS CONTAINING COLESTYRAMINE FOR REDUCING LIPID LEVELS

(54) Bezeichnung: COLESTYRAMIN ALS LIPIDSENKER ENTHALTENDE PRÄPARATE

(57) Abstract

Preparations containing colestyramine for reducing lipid levels.

(57) Zusammenfassung

Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate.

BENENNUNGEN VON "DE"

Bis auf weiteres hat jede Benennung von "DE" in einer internationalen Anmeldung, deren internationaler Anmeldetag vor dem 3. Oktober 1990 liegt, Wirkung im Gebiet der Bundesrepublik Deutschland mit Ausnahme des Gebietes der früheren DDR.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	ES	Spanien	MG	Madagaskar
AU	Australien	FI	Finnland	ML	Mali
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
SE.	Betgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Fasso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NO	Norwegen
B.J	Benin	HU	Ungarn	PL	Polen
BR	Brasilien	1T	Italien	RO	Rumānien
CA	Kanada	JP	Japan	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CC .	Kango	KR	Republik Korea	SN	Sunegal
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SU	Soviet Union
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TD	Tschad ·
DE	Deutschland	LU	Luxembure	TG	Togo
DK	Dänemark	MC	Молас	oUS	Vereinigte Staaten von Amerika

Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate

Beschreibung

30

5 Die vorliegende Erfindung betrifft Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate in Form von Teilchen, deren längster Teilchendurchmesser 1 bis 6 mm beträgt.

Colestyramin, ein in der Medizin als Lipidsenker bekanntes Mittel, ist ein 10 Anionen-Austauscherharz aus einem Copolymerisat aus Styrol und Divinylbenzol, das quaternäre Ammoniumgruppen enthält.

Es wird bisher nur als Pulver in den Handel gebracht (s. Rote Liste 1990, Verzeichnis von Fertigarzneimitteln der Mitglieder des Bundesverbandes der 15 Pharmazeutischen Industrie e.V.). Ein Nachteil dieser Darreichungsform ist, daß das Colestyramin bei der Einnahme einen unangenehmen sandigen Geschmack im Mund hinterläßt (siehe beispielsweise Knodel et al, Medical Toxicology 2 (1987) 10, S. 13, 1. Absatz von Kap. 1.2, in dem nachteilige Wirkungen von Lipidsenkern behandelt werden). Da das Colestyramin heute 20 üblicherweise in Einzeldosen von etwa 4 g zwei- bis achtmal pro Tag eingenommen werden muß, führt dies häufig dazu, daß die Patienten weniger als die vorgeschriebene Dosis einnehmen oder sogar die Therapie mit Colestyramin abbrechen (s. EP-A 261 693, S. 2, Zeile 7-8).

- 25 An Versuchen, Colestyramin in anderer Darreichungsform anzubieten, hat es nicht gefehlt. So werden in der US-A 4,814,354 Colestyramin enthaltende Süßwaren, in der EP-A 347 014 ein Gebäck mit Colestyramin und in der DE-A 38 08 191 wäßrige Colestyramin enthaltende Suspensionen beschrieben. Der unangenehme sandige Geschmack läßt sich dadurch aber nicht beseitigen.
 - Ferner ist bekannt, daß man Colestyramin zusammen mit anderen lipidsenkenden Mitteln verabreichen kann, um eine verbesserte Wirkung gegenüber den Einzelkomponenten zu erzielen. Malmendier et al (Clin. Chim. Acta 162 (1987) 221), als auch Carlson et al (in "Treatment of Hyperlipopro-
- 35 teinaemia", XIX + 284P. Raven Press: New York 1984) beschreiben die kombinierte Anwendung von Colestyramin und Fenofibrat bei Patienten mit vererblicher Hypercholesterolämie. Die kombinierte Anwendung von Colestyramin und Bezafibrat wird beispielsweise in Br. Med. J. 297 (1988) 6642 beschrieben, die kombinierte Anwendung von Colestyramin und Clofibrat bei-
- 40 spielsweise in J. Lipid Res. $\underline{21}$ (1980) 65 und die kombinierte Anwendung von Colestyramin und Gemfibrozil in der US-A 4,814,354.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate in einer Darreichungsform bereitzustellen, die die oben genannten Nachteile nicht aufweisen.

5 Demgemäß wurden Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate in Form von Teilchen gefunden, deren längster Teilchendurchmesser 1 bis 6 mm beträgt.

Colestyramin läßt sich zu Teilchen mit einem längsten Teilchendurchmesser 10 von 1 bis 6 mm verpressen. Eine bevorzugte Form ist die sogenannte Mikrotablette, die in der Regel zylindrisch ist und eine Größe von 1 bis 4 mm (sowohl Höhe wie auch Durchmesser), insbesondere von 2,0 bis 3,5 mm, aufweist. Daneben sind prinzipiell auch andere Formen wie Kugeln oder unregelmäßig geformtes Granulat möglich.

Die Formen kann man in üblicher, beispielsweise in der in der EP-A 166 315 beschriebenen Weise herstellen. Bei der Formulierung kann man die gebräuchlichen galenischen Hilfsmittel wie Bindemittel, Hilfsstoffe, Konservierungsmittel, Netzmittel, Flieβregulierungsmittel, Schmiermittel

20 und/oder Antioxidantien (s. z.B. H. Sucker et al: Pharmazeutische Technologie", Thieme Verlag Stuttgart, (1978)) zusetzen. Weiterhin kann man die Formen mit den üblichen galenischen Überzügen versehen.

Als bevorzugtes Bindemittel beim Verpressen verwendet man mikrokristalline 25 Cellulose, das von 2 bis 20, vorzugsweise von 3 bis 8 Gew.-% im Arzneimittel enthalten ist. Beim Granulieren setzt man vorteilhaft Cellulosederivate wie Methylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Hydroxyethylcellulose und Polyvinylpyrrolidon in einer Menge von 2 bis 10, vorzugsweise 3 bis 6 Gew.-%, ein.

30 Die so erhältlichen Zubereitungen enthalten den Wirkstoff üblicherweise in einer Menge von 80 bis 99 Gew.-%.

Die Dosierung hängt vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten ab. In 35 der Regel beträgt die tägliche Wirkstoffdosis zwischen 0,03 und 0,4 g/kg Körpergewicht.

Die Colestyramin enthaltenden Präparate können auch weitere lipidsenkende Mittel enthalten. Bevorzugt sind Fenofibrat und Gemfibrozil, sowie ähn-40 liche Verbindungen dieses Typs wie Clofibrat, Beclobrat, Bezafibrat, Ciprofibrat und Etofibrat (im folgenden als Fibrate bezeichnet). Bei der Applikation kann das Arzneimittel eine Kombination der beiden Wirkstoffe in derselben Formulierung sein oder als sogenannter Kit-of-Parts vorliegen. Unter einem Kit-of-Parts versteht man eine pharmazeutische Verpackungsform, bei der die einzelnen Wirkkomponenten 5 ganz oder teilweise in getrennter Dosisform in derselben Verpackung vorliegen.

Bei der Kombination der Wirkstoffe in derselben Form bevorzugt man als Form die Mikrotablette. Bei getrennter Applikation legt man das 10 Colestyramin vorzugsweise als Mikrotablette, das Fibrat in einer handels- üblichen Form wie Tablette, Filmtablette, Dragee, Kapsel oder auch als Mikrotablette vor.

Die Ausführungen zur Galenik von Colestyramin gelten auch für die Kombi-15 nation von Colestyramin und Fibrat.

Kombiniert man Colestyramin und Fibrat in einer Form, beispielsweise als Mikrotablette, kann diese die Wirkstoffe im Gewichtsverhältnis Colestyramin: Fibrat von 2:1 bis 99:1, je nach üblicher Wirkstoff-20 dosis des Fibrats, enthalten.

Durch die Kombination der beiden Wirkstoffe können die Einzeldosen dieser Wirkstoffe gesenkt werden, wobei die Dosierung im einzelnen vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten abhängt. Im allgemeinen betragen die 25 täglichen Wirkstoffdosen an Colestyramin zwischen 0,03 und 0,4 g/kg Körpergewicht und an Fibrat zwischen 1 und 15 mg/kg Körpergewicht.

Beispiele

30 Beispiel 1

13,5 kg Colestyramin (Fa. Röhm & Haas Deutschland GmbH, Colestyramin 40 μ) wurden in einem pharmaüblichen Hochleistungsmischer mit 675 g direkttablettierbarer Lactose und 600 g mikrokristalliner Cellulose vermischt. 35 Dann wurden 75 g hochdisperses Siliciumdioxid und 150 g Magnesiumstearat zugegeben und weitergemischt. Diese Preßmischung wurde dann zu Mikrotabletten mit 3,5 mm Durchmesser und gleicher Höhe bei einer Einzelmasse von 30 mg verpreßt.

Beispiel 2

13,5 kg Colestyramin (s.o.) wurden in einem pharmaüblichen Hochleistungsmischer mit Zerhacker mit einer Lösung von 0,7 kg Polyvinylpyrrolidon
5 (mittlere Molekularmasse 25.000) in 2,1 kg Isopropanol versetzt und granuliert. Nach dem Trocknen bei 50°C wurde über ein oszillierendes Sieb mit 0,8 mm Maschenweite gesiebt. Das Granulat wurde dann mit 70 g hochdispersem Siliciumdioxid und 70 g Magnesiumstearat vermischt. Die preβfertige masse wurde zu Mikrotabletten mit 3 mm Durchmesser und gleicher Höhe bei 10 einer Einzelmasse von 17 mg verpreβt.

Patentansprüche

1. Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate in Form von Teilchen, deren längster Teilchendurchmesser 1 bis 6 mm beträgt.

5

- 2. Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate gemäß Anspruch 1, enthaltend zusätzlich zum Colestyramin einen weiteren Lipidsenker.
- Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate gemäß Anspruch 2,
 enthaltend als weiteren Lipidsenker Fenofibrat oder Gemfibrozil.

15

20

25

30

35

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP90/01514

I. CLASS	SIFICATIO	N OF SUBJECT MATTER (if several class	ification symbols apply Indicate all \$	K 50/ 01313
According	to Internati	onal Patent Classification (IPC) or to both Nat	ification symbols apply, indicate all) -	<u> </u>
		51K 31/785, A61K 31/74, A6		
Int.	C1 : //	(A61K 31/785, 31:215, 31		
II. FIELD	S SEARCH			
		Minimum Docume	ntation Searched ?	
Classificati	on System		Classification Symbols	
			Classification Symbols	
	_			
Int.	cı ^o ¦	A61K		
		Documentation Searched other to	than Minimum Documentation are included in the Fields Searched •	•
		to the Extent that such Documents	gre included in the Fields Searchen -	
				
		ONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citati	on of Document, !1 with Indication, where app	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
x	FR.	A, 2382893 (RECKITT & CO	I MAN PRODUCTS LTD.)	1
r	•	6 October 1978	Differ Proposition 212.7	
		see page 1, lines 23-26;	name 6 lines 12_13 _ 1	ĺ
. 1	l L	page 7, lines 14-15; cla		
		page 1, IIIIes II-IJ, CIA	TW T	
x	ਰੂਬ	A, 2110458 (A. HOWARD)		
	11.,	2 June 1972	• .	2-3
			7 34 15 10.	
	! I	see page 1, lines 13-35;	page /, lines 15-18;	;•
	Í	claims 1,7		
·	110		-	
X	US,	A, 4814354 (G-S. ISAAC)		2–3
	:	21 March 1989		
		see column 2, lines 43-4	6, 57-64, column 3,	
		lines 41-43; claims 1,4 (cited in the application		ĺ
		n)		
1				
				i
-				
ļ				
		of cited documents: 10	"T" later document published after the or priority date and not in conflict.	e International filing date
"A" Bbc	ument defini sidered to b	ing the general state of the art which is not e of particular relevance	cited to understand the principle invention	or theory underlying the
"E" earl	ier documen	t but published on or after the international	"X" document of particular relevance	e: the claimed invention
filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or			cannot be considered novel or involve an inventive step	cannot be considered to
White	CN IS CITED T	o establish the publication date of another special reason (as specified)	"Y" document of particular relevanc	e; the claimed invention
"O" doc		ing to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve a document is combined with one of	or more other such docu-
"P" doc	ument public	hed prior to the international filing date but	ments, such combination being o in the art.	bvious to a person skilled
later	than the pr	lority date claimed	"&" document member of the same p	atent family
IV. CERT	FICATION			
Date of the	Actual Con	mpletion of the International Search	Date of Mailing of this International Sea	arch Report
12 De	cember	1990 (12.12.90)	10 January 1991 (10.0)	1.91)
Internation	al Searching	Authority	Signature of Authorized Officer	
Europ	ean Pat	tent Office	•	

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9001514

40098 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 04/01/91
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
FR-A- 2382893	06-10-78	GB-A- AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A- JP-A- NL-A- US-A-	1566609 518596 3396978 864726 1087986 647949 2810250 53113007 7802588 4172120	08-05-80 08-10-81 13-09-79 11-09-78 21-10-80 28-02-85 14-09-78 03-10-78 12-09-78 23-10-79	
FR-A- 2110458	02-06-72	AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- GB-A- SE-B- US-A-	458705 3451371 968272 2151510 1348642 402709 3846541	06-03-75 19-04-73 27-05-75 20-04-72 20-03-74 17-07-78 05-11-74	
US-A- 4814354	21-03-89	None			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 90/01514

6				
I. KLASSIFIKATION	DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei meh	reren Klassifikationssymbolan sind alle an	zugebenib	
	onalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der natu		0.400	
Int.CI//(A	. K 31/785, A 61 K 31/74, 61 K 31/785, 31:215, 31:	A 61 K 9/16, A 61 K	9/20	
II. RECHERCHIERTE		gernalite at 17		
Klassifikationssystem	Recherchierter Mind	estprufstoff / issifikationssymbole		
	Nie Nie			
Int.CI.5	A 61 K	•		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gehö unter die recherchierten S	orende Veröffentlichungen, soweit diese Nachgebiete fallen ⁸		
III. EINSCHLÄGIGE	VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹			
Art* Kennzeich	hnung der Veröffentlichung ¹¹ , soweit erforderlich u	nter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13	
6 s	A, 2382893 (RECKITT & COLM 5. Oktober 1978 Siehe Seite 1, Zeilen 23-2	26; Seite 6, Zeilen	1	
	12-13 - Seite 7, Zeilen 14	4-15; Anspruch 1	2.2	
2 s	A, 2110458 (A. HOWARD) 2. Juni 1972 siehe Seite 1, Zeilen 13-3 15-18; Ansprüche 1,7	35; Seite 7, Zeilen	2-3	
X US. A	 A, 4814354 (G-S. ISAAC)		2-3	
2 S S	21. März 1989 siehe spalte 2, Zeilen 43- 3, Zeilen 41-43; Ansprüche			
in de	er Anmeldung erwähnt			
"A" Veröffentlichun definiert, aber "E" älteres Dokume tionalen Anmel	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist ent, das jedoch erst am oder nach dem interna- dedatum veröffentlicht worden ist	T" Spätere Veröffentlichung, die nach de meldedatum oder dem Prioritätsdatum ist und mit der Anmeldung nicht kolli Verständnis des der Erfindung zugn oder der ihr zugrundeliegenden Theorie	n veröffentlicht worden idiert, sondern nur zum undeliegenden Primzips	
zweifelhaft erso fentlichungsdat nannten Veröffe	cheinen zu lassen, oder durch die das Verot- rum einer anderen im Recherchenbericht ge- entlichung belegt werden soll oder die aus einem	X" Veröffentlichung von besonderer Beda te Erfindung kann nicht als neu oder a keit beruhend betrachtet werden	uf erfinderischer Tätig-	
anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "Y" Veröffentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als auf erfür untend betrachtet werden, wenn die einer oder mehreren anderen Veröffen gorie in Verbindung gebracht wird unter den verbindung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als auf erführt.			nderischer Tätigkeit be- e Veröffentlichung mit htlichungen dieser Kate-	
	ng, die vor dem internationalen Anmeldeda- dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent- t	einen Fachmann nahellegend ist '&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb		
IV. BESCHEINIGUN				
	hlusses der internationalen Recherche Dezember 1990	Absendedatum des internationalen Rache 1 0. 01. 91	erchenberichts	
	echerchenbehörde	Unterschrift des bevollmächtigten Bedien	isteten /	
1	Europäisches Patentamt	miss T. MORTENSEN	(MITTEES	

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9001514

40098 SA

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 04/01/91
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		ed(er) der ntfamilie	Datum der Veröffentlichun
FR-A- 2382893	06-10-78	GB-A- AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A- JP-A- NL-A- US-A-	1566609 518596 3396978 864726 1087986 647949 2810250 53113007 7802588 4172120	08-05-80 08-10-81 13-09-79 11-09-78 21-10-80 28-02-85 14-09-78 03-10-78 12-09-78 23-10-79
FR-A- 2110458	02-06-72	AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- GB-A- SE-B- US-A-	458705 3451371 968272 2151510 1348642 402709 3846541	06-03-75 19-04-73 27-05-75 20-04-72 20-03-74 17-07-78 05-11-74
US-A- 4814354	21-03-89	Keine		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
Потивр.	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.